Annexe

Noise-contrastive estimation of normalising constants and GANs

Ce document est une annexe de notre mémoire constituant une documentation de notre code et reprenant les résultats numériques principaux.

Nous utilisons directement les notations déjà présentées dans le manuscrit du mémoire.

Utilisation : cliquer sur RUN ALL dans Rstudio pour faire tourner les algorithmes à partir des données pré-générées. Celles-ci sont enregistrées sous forme de fichiers .csv dans le dossier **dataframes** du github. Pour générer de nouvelles données, retirer les guillemets dans les cellules de code concernées.

Contents

1	Cadre de travail R	2
2	Fonctions utilitaires	3
	2.1 Algorithme d'Hasting	3
	2.2 Algorithme d'Hasting i.i.d	4
3	Méthodes d'estimation des paramètres et de la constante	5
	3.1 Monte Carlo Maximum Likelihood Estimation (MC MLE)	5
	3.2 Régression logistique inverse naïve	
	3.3 Régression logistique inverse	
	3.4 Noise Constrastive Estimation	
4	Illustration des méthodes : la loi normale	9
	4.1 Application des méthodes	9
	4.2 Graphiques	
	4.3 Bootstrap	
	4.4 Approche récursive naïve pour la méthode MC MLE	
	4.5 Approche récursive avec loi de mélange pour la méthode MC MLE	20
5	Application au modèle d'Ising	26
	5.1 Simulation du modèle d'Ising	26
	5.2 Application des méthodes MCMLE, NCE et Regression logistique inverse	

1 Cadre de travail R

```
#----- CADRE DE TRAVAIL RSTUDIO -----
# Packages utilisés dans le code
library(ggplot2)
library(reshape2)
library(matrixStats)
library(knitr)
library(moments)
library(tseries)
library(readr)
library(Rcpp)
library(GiRaF)
# Palettes pour les graphiques
pal5 = c("#3B9AB2", "#78B7C5", "#EBCC2A", "#DC863B", "#E1AF00")
pal4 = c("#3B9AB2", "#78B7C5", "#EBCC2A", "#DC863B")
pal3 = c("#3B9AB2", "#EBCC2A", "#DC863B")
pal2 = c("#3B9AB2", "#DC863B")
pal2_bis = c("#3B9AB2", "#EBCC2A")
pal1 = "#3B9AB2"
```

2 Fonctions utilitaires

2.1 Algorithme d'Hasting

Utilité : simuler selon $p_m(., \psi) := \frac{\overline{p_m}(., \psi)}{Z(\psi)}$ pour un paramètre ψ choisi, sans connaissance de la constante de normalisation $Z(\psi)$.

Entrée	Type	Exemple	Indication	
X	vecteur	rnorm(100, 2, 4)	notre échantillon de densité inconnue	
n	entier	100	taille de l'échantillon simulé	
h	fonction		fonction qui retourne $\overline{p_m}(.,\psi)$	
psi	vecteur	c(mean(x),sd(x))	paramètres de la fonction h	
Sortie	Type	Exemple	Indication	
у	vecteur		notre échantillon simulé	

```
hasting = function(x, n, psi, h){
  # on tire le premier état de la chaine de markou dans l'échantillon de données initiales
  y = c()
 y = append(y, sample(x, 1))
  for (i in 2:n){
    # on tire une proposition pour le nouvel état de la chaîne
    y_{-} = rnorm(1, y[i-1], 1)
    # on calcule la probabilité d'acceptation
    u = runif(1)
    if ( u \le (h(y_psi) * dnorm(y_, y[i-1], 1)) / (h(y[i-1],psi) * dnorm(y[i-1], y_, 1))){
    # le nouvel état est accepté
     y = append(y, y_)
    else {
    # le nouvel état n'est pas accepté
      y = append(y, y[i-1])
  }
  return (y)
```

2.2 Algorithme d'Hasting i.i.d.

Utilité: imiter la simulation d'un échantillon de données i.i.d. à partir de l'algorithme d'Hasting

Argument	Type	Exemple	Indication	
X	vecteur	rnorm(100, 2, 4) notre échantillon de densité in		
n	entier	100	taille de l'échantillon simulé	
h	fonction		fonction qui retourne $\overline{p_m}(., \psi)$	
psi	vecteur	c(mean(x),sd(x))	paramètres de la fonction h	
eps	entier	100	pas de décorrélation	
Sortie	Type	Exemple	Indication	
У	vecteur		notre échantillon simulé	

```
hasting_iid = function(x, n, psi, h, eps){
  # on tire le premier état de la chaine de markou dans l'échantillon de données initiales
  y = c()
 y = append(y, sample(x, 1))
  for (i in 2:(n*eps)){
    # on tire une proposition pour le nouvel état de la chaîne
    y_{-} = rnorm(1, y[i-1], 1)
   # on calcule la probabilité d'acceptation
   u = runif(1)
    if ( u \le (h(y_psi) * dnorm(y_, y[i-1], 1))/(h(y[i-1],psi) * dnorm(y[i-1], y_, 1))){
    # le nouvel état est accepté
      y = append(y, y_)
    else {
    # le nouvel état n'est pas accepté
     y = append(y, y[i-1])
  }
  # on ne conserve qu'un état tous les "eps" pas
  filter = y * rep(c(1, rep(0, eps-1)), n)
  return (filter[filter != 0])
```

3 Méthodes d'estimation des paramètres et de la constante

Les fonctions présentées ci dessous sont valables en dimension de taille 1, c'est à dire lorsqu'un point de donnée est un scalaire et que l'échantillon de données forme un vecteur. Elles seront à adapter pour des dimensions plus élevées, par exemple dans notre application au modèle d'Ising.

3.1 Monte Carlo Maximum Likelihood Estimation (MC MLE)

Utilité : retourne une estimation de α^* selon la méthode MC MLE.

Entrée	Type	Exemple	Indication	
X	vecteur	rnorm(100, 2, 4)	notre échantillon de densité inconnue	
n	entier	100 taille de l'échantillon de bruit		
h	fonction		fonction qui retourne $\overline{p_m}(., \psi)$ (bruit)	
psi	vecteur	c(mean(x),sd(x))	paramètres de la fonction h	
Sortie	Type	Exemple	Indication	
$\widehat{\alpha^*}$	vecteur		estimation de α^*	

```
mc_mle = function(x, n, psi, h){
  m = length(x)
  # on génère l'échantillon de bruit
  y = hasting(x, n, psi, h)
  # on pose la fonction objectif
  L = function(alpha){
    return(sum(log(h(x,alpha)/h(x,psi))) - m*log(mean(h(y,alpha)/h(y,psi))))
  # on estime alpha par l'algorithme du gradient conjugué
  alpha = optim(
   par = rep(1,length(psi)),
    gr = "CG",
    control = list(fnscale=-1),
    fn = L
  )$par
  return(alpha)
}
```

3.2 Régression logistique inverse naïve

Utilité : retourne une estimation de $Z(\alpha^*)$ en utilisant pour le bruit la loi p_m pour un paramètre ψ choisi.

Entrée	Type	Exemple	Indication
X	vecteur	rnorm(100, 2, 4)	notre échantillon de densité inconnue
alpha	vecteur	c(2,4)	paramètres de h pour le modèle
n	entier	100	taille de l'échantillon de bruit
psi	vecteur	c(mean(x),sd(x))	paramètres de h pour le bruit
h	fonction		fonction qui retourne $\overline{p_m}(.,.)$
eps	entier	100	pas de décorrélation
Sortie	Type	Exemple	Indication
$\widehat{Z(\alpha^*)}$	nombre		estimation de la constante de normalisation à une constante près

```
rev_log_reg_naive = function(x, alpha, n, psi, h, eps){
  m = length(x)
  y = hasting_iid(x, n, psi, h, eps)
  # calcul des probabilités p_X et p_Y
  denom = function(sample, eta) {
    return(pm_barre(sample, alpha)*exp(eta[1]) + pm_barre(sample,psi)*exp(eta[2]))}
  p_X = function(sample, eta){
    return (pm_barre(sample, alpha)*exp(eta[1]) / denom(sample, eta))}
  p_Y = function(sample, eta){
    return (pm_barre(sample, psi)*exp(eta[2]) / denom(sample, eta))}
  # fonction objectif
  L = function(eta) {
    return(sum(log(p_X(x, eta))) + sum(log(p_Y(y, eta)))))
  # initialisation descente de gradient
  eta1 = -\log(sd(x)*sqrt(mean(x)*pi)) + \log(m/(m+n))
  eta2 = -\log(sd(y)*sqrt(mean(y)*pi)) + \log(n/(m+n))
  # optimisation
  eta = optim(
   par = c(eta1,eta2),
   gr = "CG",
    control = list(fnscale=-1),
    fn = L
  )$par
  const = exp(-eta[1] + log(m/(m+n)))
  return(const)
}
```

3.3 Régression logistique inverse

Utilité : retourne une estimation de $Z(\alpha^*)$ en utilisant pour le bruit une loi dont on connait la constante de normalisation.

Entrée	Type	Exemple	Indication
X	vecteur	r rnorm(100, 2, 4) notre échantillon de densité inconnue	
generate_y	fonction	rcauchy	générateur de la loi p_{noise} de paramètres n et psi
n	entier	100	taille de l'échantillon de bruit
alpha	vecteur c(2,4) paramètres de la fonction h1 (modè		paramètres de la fonction h1 (modèle)
psi	vecteur	c(mean(x),sd(x))	paramètres des fonctions h2 et generate_y (bruit)
h1	fonction		fonction qui retourne $\overline{p_m}(.,\alpha)$ (modèle)
h2 fonction fonction qui retour		fonction qui retourne $\overline{p_{noise}}(., \psi)$ (bruit)	
Sortie	Sortie Type Exemple Indication		Indication
$\widehat{Z(\alpha^*)}$	nombre		estimation de la constante de normalisation

```
rev_log_reg = function(x, generate_y, n, alpha, psi, h1, h2){
  y = do.call(generate_y, c(list(n),psi))
  m = length(x)
  \# calcul des probabilités p\_X et p\_Y
  denom = function(sample, eta) {
    return(h1(sample, alpha)*exp(eta[1]) + h2(sample,psi)*exp(eta[2]))}
  p_X = function(sample, eta){
    return (h1(sample, alpha)*exp(eta[1]) / denom(sample, eta))}
  p_Y = function(sample, eta){
    return (h2(sample, psi)*exp(eta[2]) / denom(sample, eta))}
  # fonction objectif
  L = function(eta) {
    return(sum(log(p_X(x, eta))) + sum(log(p_Y(y, eta)))))
  # initialisation descente de gradient
  eta1 = log(m/(m+n))
  eta2 = log(n/(m+n))
  # optimisation
  eta = optim(
   par = c(eta1,eta2),
   gr = "CG",
    control = list(fnscale=-1),
    fn = L
  )$par
  constante_additive = eta[2] + log(1) - log(n/(n+m))
  const1 = exp(-eta[1] + log(m/(m+n)) + constante_additive)
  const2 = exp(-eta[2] + log(n/(m+n)) + constante_additive)
  return(const1)
}
```

3.4 Noise Constrastive Estimation

Utilité : Retourne l'estimation du paramètre α^* et de la constante de normalisation $Z(\alpha^*)$ par la méthode NCE.

Argument	Type	Exemple	Indication	
X	vecteur	rnorm(100, 2, 4)	notre échantillon de densité inconnue	
generate_y	fonction	rcauchy	fonction qui retourne un échantillon suivant la loi p_n	
psi	vecteur	c(mean(x),sd(x))	arguments de la fonction generate_y	
log_pm fonction fonction qui retourne le		fonction qui retourne le logarithme de la densité p_m		
log_pn	fonction		fonction qui retourne le logarithme de la densité p_n	
size_theta	entier	3	taille de $\theta := (\alpha, c)$, vaut généralement 2 ou 3	
n	entier	100	taille de l'échantillon de bruit suivant la loi p_n	
Sortie	Type	Exemple	Indication	
$\widehat{\theta^*} := (\widehat{\alpha^*}, \widehat{Z(\alpha^*)})$	vecteur		estimation du paramètre et de la constante	

```
nce = function(x, generate_y, psi, log_pm, log_pn, size_theta, n){
 m = length(x)
  # on simule l'échantillon de bruit
  y = do.call(generate_y, c(list(n),psi))
  # on pose la fonction objectif
  h = function(u, theta){
    return( 1 / (1 + n/m * exp(log_pn(u, psi) - log_pm(u, theta))))
  }
  J = function(theta){
   return( sum(log(h(x, theta))) + sum(log(1 - h(y, theta))) )
  # on estime theta par l'algorithme du gradient conjugué
  theta = optim(
   par = rep(1, size_theta),
    gr = "CG",
    control = list(fnscale=-1),
    fn = J
  )$par
  # on calcule l'estimation de la constante de normalisation à partir de l'estimation de c
  const = exp(-theta[size_theta])
  alpha = theta[-size_theta]
  return(c(alpha, const))
```

4 Illustration des méthodes : la loi normale

4.1 Application des méthodes

Dans cette section on applique les méthodes présentées ci-dessus à l'exemple conducteur de du mémoire, la loi normale $\mathcal{N}(2,4)$.

```
#----- DENSITES NORMALISEES ET NON NORMALISEES NECESSAIRES DANS LES METHODES
pm_barre = function(u, theta){
  # theta[1] = mu
  # theta[2] = sigma
 return(\exp(-0.5 * ((u - theta[1]) / theta[2]) ** 2))
log_pm = function(u,theta){
  # theta[1] = mu
  # theta[2] = sigma
 # theta[3] = c
 return(theta[3] - 1/2 * (u/theta[2] - theta[1]/theta[2]) ** 2)
}
pn_cauchy = function(u, psi){
 return(dcauchy(u, psi[1], psi[2]))
pn_norm = function(u, psi){
 return(dnorm(u, psi[1], psi[2]))
pn_unif = function(u, psi){
 return(dunif(u, psi[1], psi[2]))
}
log_pn_cauchy = function(u,psi){
 return(log(dcauchy(u, psi[1], psi[2])))
log_pn_unif = function(u,psi){
 return(log(dcauchy(u, psi[1], psi[2])))
#----- CHOIX DES DIMENSIONS ET DES PARAMETRES -----
m = 10000
n = 100000
x = rnorm(m, 2, 4)
alpha = c(2,4)
psi = c(mean(x), sd(x))
psi2 = c(min(x), max(x))
size_theta = 3
#----- METHODE MC MLE -----
mc_mle(x, n, psi, pm_barre)
```

4.2 Graphiques

Nous allons à présent réaliser plusieurs graphiques pour chaque méthode afin d'étudier l'impact du choix des paramètres et dimensions. Les données sont tirées des fichiers .csv que nous avons préalablement générés. Les fichiers .csv sont disponibles dans le dossier /dataframes du github.

Les graphiques obtenus sont expliqués et commentés dans le manuscrit du mémoire.

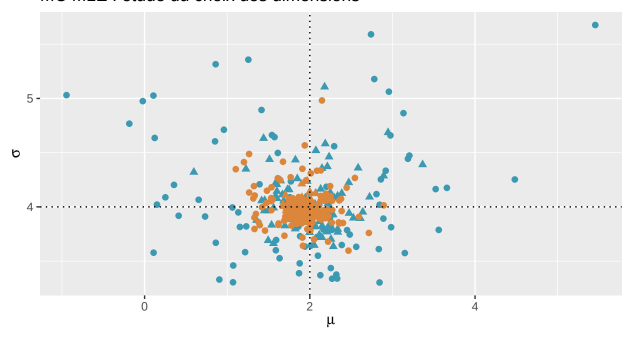
```
#----- CREATION DES CSV POUR LES GRAPHIQUES ------
RATIO = c(1, 10)
M1 = c(1000, 10000)
M2 = c(1000, 10000, 100000)
M3 = c(1000, 5000, 10000, 15000)
#----- DF_MCMLE -----
df_mcmle = data.frame(matrix(ncol = 4, nrow = 0))
colnames(df_mcmle) = c("param_1", "param_2", "size_data", "ratio_noise_data")
for (m in M1){
 x_{csv} = rnorm(m, 2, 4)
 for (r in RATIO) {
   for (i in 1:100) {
      df_mcmle[nrow(df_mcmle) + 1, ] = c(mc_mle(x_csv, m*r, psi, pm_barre), m, r)
   }
 }
write.csv(df_mcmle, "df_mcmle.csv", row.names = FALSE)
#----- DF MCMLE PSI ------
df_mcmle_psi = data.frame(matrix(ncol = 3, nrow = 0))
colnames(df_mcmle_psi) = c("param_1", "param_2", "ratio_alpha_psi")
for (r in c(1,3,5,7)){
```

```
for (i in 1:100) {
    df_mcmle_psi[nrow(df_mcmle_psi) + 1,] = c(mc_mle(x, n, c(2*r, 4*r), pm_barre), r)
 }
write.csv(df mcmle psi, "dataframes/df mcmle psi.csv", row.names = FALSE)
#----- DF NCE -----
df_nce = data.frame(matrix(ncol = 5, nrow = 0))
colnames(df_nce) = c("param_1", "param_2", "const", "size_data", "ratio_noise_data")
for (m in M2){
 x_{csv} = rnorm(m, 2, 4)
 for (r in RATIO) {
   for (i in 1:50) {
      df_nce[nrow(df_nce) + 1, ] = c(nce(x_csv, rcauchy, psi, log_pm, log_pn_cauchy, size_theta, m*r),
   }
 }
write.csv(df_nce, "dataframes/df_nce.csv", row.names = FALSE)
#----- DF NCE NOISES -----
df_nce_noises = data.frame(matrix(ncol = 4, nrow = 0))
colnames(df_nce_noises) = c("param_1", "param_2", "const", "law")
for (i in 1:100) {
  df_nce_noises[nrow(df_nce_noises) + 1, ] = c(nce(x, runif, psi2, log_pm, log_pn_unif, size_theta, n)
for (i in 1:100) {
  df_nce_noises[nrow(df_nce_noises) + 1, ] = c(nce(x, rcauchy, psi, log_pm, log_pm_cauchy, size_theta,
}
write.csv(df_nce_noises, "dataframes/df_nce_noises.csv", row.names = FALSE)
#----- DF_REV_LOG_REG_NAIVE------
df_rev_log_reg_naive = data.frame(matrix(ncol = 4, nrow = 0))
colnames(df_rev_log_reg_naive) = c("const", "size_data", "ratio_noise_data", "ratio_alpha_psi")
for (m in M3){
```

```
x = rnorm(m, 2, 4)
 for (r in RATIO) {
   for (coef in 1:4) {
     for (i in 1:15) {
        df_rev_log_reg_naive[nrow(df_rev_log_reg_naive) + 1, ] = c(rev_log_reg_naive(x, alpha, r*m, al
     }
   }
 }
}
write.csv(df_rev_log_reg_naive, "dataframes/df_rev_log_reg_naive.csv", row.names = FALSE)
#----- DF_REV_LOG_REG -------
df_rev_log_reg = data.frame(matrix(ncol = 4, nrow = 0))
colnames(df_rev_log_reg) = c("const", "size_data", "ratio_noise_data", "law_noise")
for (m in M3){
 x = rnorm(m, 2, 4)
 for (r in RATIO) {
   for (i in 1:1000) {
      df_rev_log_reg[nrow(df_rev_log_reg) + 1, ] = c(rev_log_reg(x, rcauchy, r*m, alpha, alpha, pm_bar.
   }
   for (i in 1:1000) {
      df_rev_log_reg[nrow(df_rev_log_reg) + 1, ] = c(rev_log_reg(x, rnorm, r*m, alpha, alpha, pm_barre
   for (i in 1:1000) {
      df_rev_log_reg[nrow(df_rev_log_reg) + 1, ] = c(rev_log_reg(x, runif, r*m, alpha, psi2, pm_barre,
   }
 }
}
write.csv(df_rev_log_reg, "dataframes/df_rev_log_reg.csv", row.names = FALSE)
#----- METHODE MC MLE : ETUDE DES DIMENSIONS -----
df_mcmle <- read_csv("dataframes/df_mcmle.csv")</pre>
df_mcmle$size_data = as.factor(df_mcmle$size_data)
df_mcmle$ratio_noise_data = as.factor(df_mcmle$ratio_noise_data)
df_mcmle_filt = subset(df_mcmle, param_2 <= 6 & param_2 >= 0 & param_1 >= -2 & param_1 <= 6)
```

```
ggplot(df_mcmle_filt, aes(x = param_1, y = param_2, color = size_data, shape = ratio_noise_data)) +
  geom_point(size = 2) +
  scale_color_manual(values = pal2) + labs(shape="Ratio (n/m) : ", col="Taille de l'échantillon (m) : "
  xlab(expression(mu)) +
  ylab(expression(sigma)) +
  theme(legend.position="bottom", legend.box="vertical", legend.margin=margin()) +
  geom_vline(xintercept = 2, linetype="dotted") +
  geom_hline(yintercept = 4, linetype="dotted") +
  ggtitle("MC MLE : étude du choix des dimensions")
```

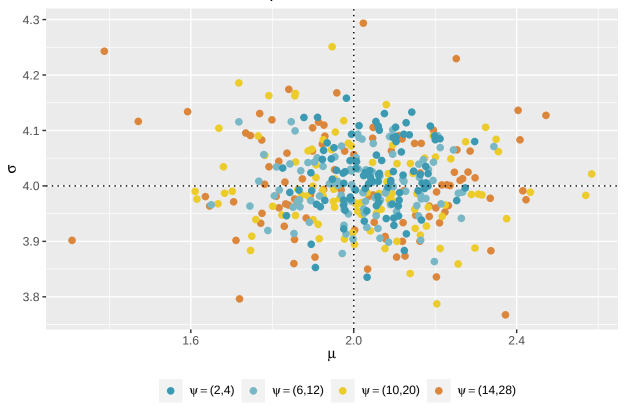
MC MLE: étude du choix des dimensions



Taille de l'échantillon (m) : ■ 1000 ■ 1000 ■ 1000 ■ 1000

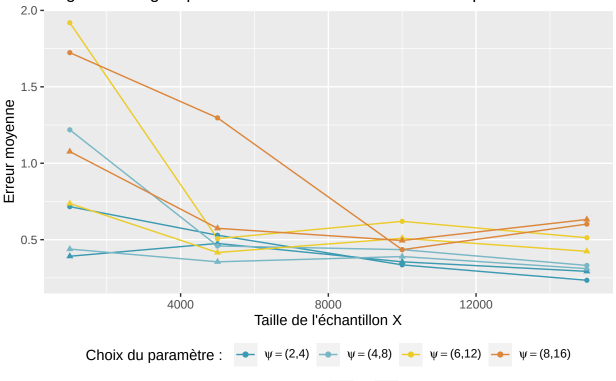
```
geom_hline(yintercept = 4, linetype="dotted") +
ggtitle("MC MLE : étude du choix de psi")
```

MC MLE : étude du choix de psi



```
METHODE REGRESSION LOGISTIQUE NAIVE -
df_rev_log_reg_naive <- read_csv("dataframes/df_rev_log_reg_naive.csv")</pre>
df_rev_log_reg_naive_agg = aggregate(const ~ size_data + ratio_noise_data + ratio_alpha_psi,
                    data = df_rev_log_reg_naive,
                    FUN = mean)
df_rev_log_reg_naive_agg$ratio_alpha_psi = as.factor(df_rev_log_reg_naive_agg$ratio_alpha_psi)
df_rev_log_reg_naive_agg$ratio_noise_data = as.factor(df_rev_log_reg_naive_agg$ratio_noise_data)
df_rev_log_reg_naive_agg$size_data = as.numeric(df_rev_log_reg_naive_agg$size_data)
df_rev_log_reg_naive_agg$const_error = abs(df_rev_log_reg_naive_agg$const - 4*sqrt(2*pi))
ggplot(df_rev_log_reg_naive_agg, aes(x = size_data, y = const_error, color = ratio_alpha_psi, shape = r
  geom line() +
  geom_point() +
  labs(shape="Ratio (n/m) : ", col="Choix du paramètre : ") +
  xlab("Taille de l'échantillon X") +
  ylab("Erreur moyenne") +
  theme(legend.position="bottom", legend.box="vertical", legend.margin=margin()) +
  scale_color_manual(values = pal4, labels = list(bquote(psi == "(2,4)"), bquote(psi == "(4,8)"), bquot
  ggtitle("Regression logistique inverse naïve : étude du choix de psi et du ratio")
```

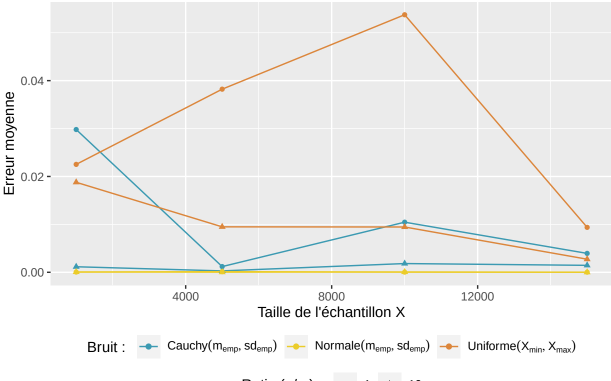
Regression logistique inverse naïve : étude du choix de psi et du ratio



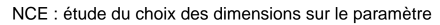
Ratio (n/m):

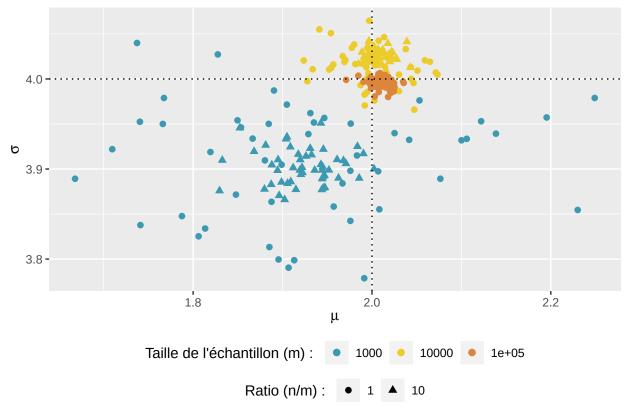
```
----- METHODE REGRESSION LOGISTIQUE INVERSE ----
df_rev_log_reg <- read_csv("dataframes/df_rev_log_reg.csv")</pre>
df_rev_log_reg_agg = aggregate(const ~ size_data + ratio_noise_data + law_noise,
                    data = df_rev_log_reg,
                    FUN = mean)
df_rev_log_reg_agg$ratio_noise_data = as.factor(df_rev_log_reg_agg$ratio_noise_data)
df_rev_log_reg_agg$size_data = as.numeric(df_rev_log_reg_agg$size_data)
df_rev_log_reg_agg$const_error = abs(df_rev_log_reg_agg$const - 4*sqrt(2*pi))
ggplot(df_rev_log_reg_agg, aes(x = size_data, y = const_error, color = law_noise, shape = ratio_noise_d
  geom_line() +
  geom_point() +
  scale_color_manual(values = pal3, labels = c(expression(Cauchy(m[emp],sd[emp])), expression(Normale(m
  xlab("Taille de l'échantillon X") +
  ylab("Erreur moyenne") +
  theme(legend.position="bottom", legend.box="vertical", legend.margin=margin()) +
  labs(shape="Ratio (n/m) : ", col="Bruit : ") +
  ggtitle("Regression logistique inverse : étude du choix de la loi du bruit et du ratio")
```

Regression logistique inverse : étude du choix de la loi du bruit et du ratio



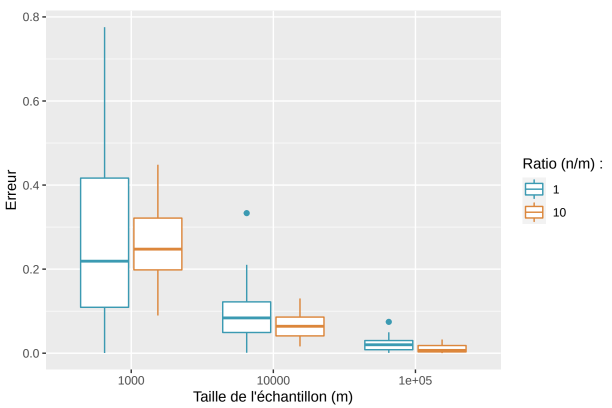
Ratio (n/m) : • 1 ▲ 10



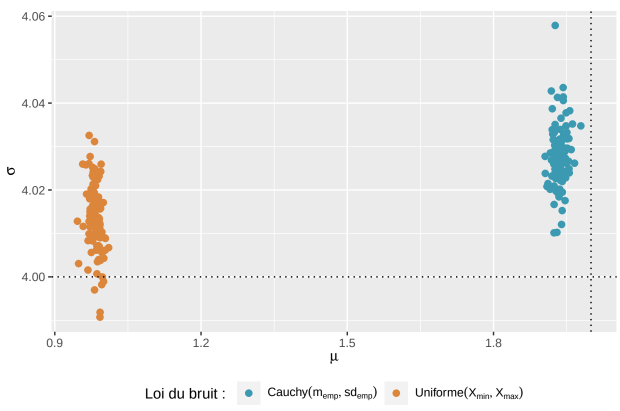


 ${\tt ggplot(df_nce,\ aes(x=size_data,\ y=const_error,\ color=ratio_noise_data))\ +\ geom_boxplot()\ +\ scale_lossedata))}$

NCE : étude du choix des dimensions sur la constante de normalisation







4.3 Bootstrap

On calcule maintenant les intervalles de confiance des estimateurs de chaque méthode avec du bootstrap. Les données sont tirées des fichiers .csv que nous avons préalablement générés. Les fichiers .csv sont disponibles dans le dossier /dataframes du github.

```
return(matrix(theta_bootstrap, nrow = size_theta))
}
# Calcul de {size_boot} estimateurs par bootstrap pour la méthode MC MLE
MCMLE_bootstrap = function(x, n, psi, pm_barre, size_boot) {
  m = length(x)
 theta bootstrap = c()
  x_bootstrap = x
  for (i in 1:size boot) {
    theta_bootstrap = append(theta_bootstrap, mc_mle(x_bootstrap,
                                                  n,
                                                  psi,
                                                  pm_barre))
    x_bootstrap = sample(x, size = m, replace=TRUE)
  return(matrix(theta_bootstrap, nrow = 2))
# Calcul de {size_boot} estimateurs par bootstrap pour la méthode regression logistique inverse
RLI_bootstrap = function(x, generate_y, n, alpha, psi, pm_barre, pn_barre, size_boot) {
 m = length(x)
 theta_bootstrap = c()
  x bootstrap = x
  for (i in 1:size boot) {
    theta_bootstrap = append(theta_bootstrap, rev_log_reg(x_bootstrap,
                                                  generate_y,
                                                  n,
                                                  alpha,
                                                  psi,
                                                  pm_barre,
                                                  pn_barre))
    x_bootstrap = sample(x, size = m, replace=TRUE)
  }
 return(matrix(theta_bootstrap, nrow = 1))
df_nce_bootstrap = NCE_bootstrap(x, rcauchy, psi, log_pm, log_pn_cauchy, 3, n, 100)
write.csv(as.data.frame(df_nce_bootstrap), "dataframes/df_nce_bootstrap.csv")
df_mcmle_bootstrap = MCMLE_bootstrap(x, n, psi, pm_barre, 100)
write.csv(as.data.frame(df_mcmle_bootstrap), "dataframes/df_mcmle_bootstrap.csv")
df_rli_bootstrap = RLI_bootstrap(x, rcauchy, n, alpha, psi, pm_barre, pn_cauchy, 100)
write.csv(as.data.frame(df_rli_bootstrap), "dataframes/df_rli_bootstrap.csv")
#----- BOOTSTRAP -----
bootstrap = function(matrix, a){
 if(dim(matrix)[1] == 1) {
   df = data.frame(
```

theta	biais	IC.2.5.	IC.97.5.
2.067563	-0.0206197	1.838474	$\begin{array}{c} 2.298756 \\ 4.127140 \end{array}$
3.833695	0.1540029	3.863435	

```
#------ REGRESSION LOGISTIQUE INVERSE -----

df_rli_bootstrap = read.csv("dataframes/df_rli_bootstrap.csv")[-1]

df_rli_bootstrap = data.matrix(df_rli_bootstrap, rownames.force = NA)

kable(bootstrap(df_rli_bootstrap, a))
```

theta	biais	IC_inf	IC_sup
10.0167	0.0115248	9.9981	10.06666

theta	biais	IC.2.5.	IC.97.5.
1.959010	0.0098534	1.891365	2.039181
4.005404	0.0034242	3.961934	4.062955
10.085015	-0.0129293	9.939171	10.201385

4.4 Approche récursive naïve pour la méthode MC MLE

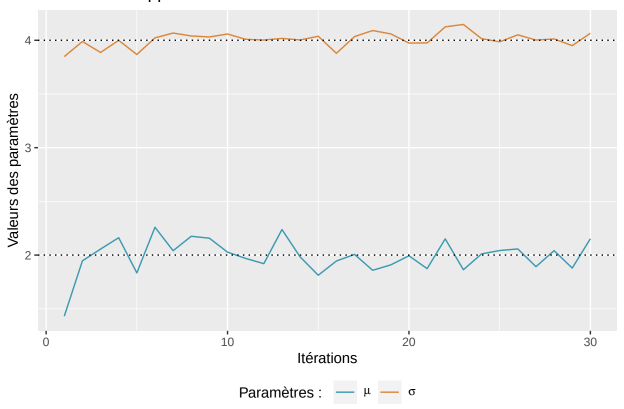
Idée : améliorer récursivement la précision de la méthode MC MLE en initialisant itération après itération ψ par la précédente estimation de α^* .

Bilan : cette idée naïve n'améliore pas la précision.

ggtitle("Récursivité : approche naïve")

```
#----- CREATION DU CSV RECURSIF NAIF -----
df_recurs_naive = data.frame(matrix(ncol = 3, nrow = 0))
colnames(df_recurs_naive) = c("iteration", "param_1", "param_2")
psi_i = c(20,20)
for (i in 1:30) {
 psi_init = mc_mle(x, n, psi_init, pm_barre)
 df_recurs_naive[nrow(df_recurs_naive) + 1, ] = c(i, psi_init)
write.csv(df_recurs_naive, "dataframes/df_recurs_naive.csv", row.names = FALSE)
#----- IMPORT DU CSV RECURSIF NAIF -----
df_recurs_naive <- read_csv("dataframes/df_recurs_naive.csv")</pre>
colnames(df_recurs_naive) = c("iteration", "param_1", "param_2")
df_recurs_naive_melted = melt(df_recurs_naive, id.vars = "iteration")
#----- GRAPHIQUE ------
lab = list(bquote(mu), bquote(sigma))
ggplot(df_recurs_naive_melted, aes(x = iteration, y = value)) +
  geom_line(aes(color = variable, group = variable)) +
  scale_color_manual(values = pal2, labels = lab) +
  labs(col="Paramètres : ") +
  ylab("Valeurs des paramètres") +
  xlab("Itérations") +
  geom_hline(yintercept = 2, linetype="dotted") +
  geom_hline(yintercept = 4, linetype="dotted") +
  theme(legend.position="bottom", legend.box="vertical", legend.margin=margin()) +
```

Récursivité : approche naïve



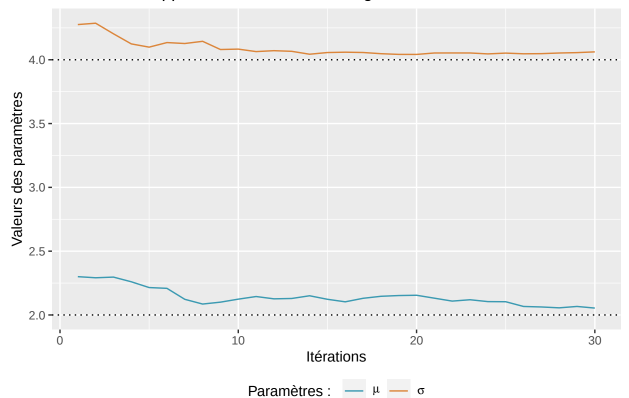
4.5 Approche récursive avec loi de mélange pour la méthode MC MLE

Utilité : améliorer récursivement la précision de la méthode MC MLE en utilisant pour le bruit une loi de mélange des précédentes lois utilisées pour le bruit. Voir la méthode détaillée dans le mémoire.

```
# définition de la loi de mélange
    # il\ s\'agit\ du\ m\'elange\ des\ lois\ h(.,psi)\ pour\ toutes\ les\ valeurs\ de\ psi\ dans\ le\ vecteur\ PSI
   law mix h = function(x, PSI){
     size_x = length(x)
     mix = matrix(rep(0, size_x*(i+1)), ncol = size_x, nrow = i+1)
     for (j in 1:i){
       mix[j,] = h(x, PSI[j,])
     return(colSums(mix) / i)
    # définition de la fonction objectif
   L = function(theta){
     return(sum(log(h(x,theta)/law_mix_h(x,PSI))) - m*log(mean(h(Y,theta)/law_mix_h(Y,PSI))))
   # on rajoute au vecteur PSI la dernière estimation réalisée
   PSI[i+1, ] = optim(
     par = rep(1,length(psi)),
     gr = "CG",
     control = list(fnscale=-1),
     fn = L
   )$par
    # on rajoute à l\'échantillon du bruit un nouveau tirage selon la loi h de paramètre PSI[i+1,]
   Y = append(Y, hasting(x, n, PSI[i+1,], h))
 return(PSI)
}
#----- CREATION DU CSV RECURSIF AVEC LOI DE MELANGE -----
df_recurs = data.frame(mc_mle_recursif(x, n, c(20,20), pm_barre, 30))[-1,]
df_recurs$iteration = 1:30
colnames(df_recurs) = c("param_1", "param_2","iteration")
write.csv(df_recurs, "dataframes/df_recurs.csv", row.names = FALSE)
#----- IMPORT DU CSV RECURSIF -----
df_recurs <- read_csv("dataframes/df_recurs.csv")</pre>
colnames(df_recurs) = c("param_1", "param_2", "iteration")
df_recurs_melted = melt(df_recurs, id.vars = "iteration")
```

```
#------ GRAPHIQUE -----
lab = list(bquote(mu), bquote(sigma))
ggplot(df_recurs_melted, aes(x = iteration, y = value)) +
    geom_line(aes(color = variable, group = variable)) +
    scale_color_manual(values = pal2, labels = lab) +
    labs(col="Paramètres : ") +
    ylab("Valeurs des paramètres") +
    xlab("Itérations") +
    geom_hline(yintercept = 2, linetype="dotted") +
    geom_hline(yintercept = 4, linetype="dotted") +
    theme(legend.position="bottom", legend.box="vertical", legend.margin=margin()) +
    ggtitle("Récursivité : approche avec loi de mélange")
```

Récursivité : approche avec loi de mélange



5 Application au modèle d'Ising

5.1 Simulation du modèle d'Ising

Afin de générer des configurations du modèle d'Ising, nous allons dans un premier temps définir des fonctions permettant d'initialiser l'algorithme de Gibbs, d'extraire les voisins d'un site, de calculer l'énergie et la variation de l'énergie.

```
#----- INITIALISATION -----
# But : Simule uniformément une matrice de taille height st width composée de -1 et 1
# chaque élément est tiré par une loi uniforme discrète sur {-1,1}
# Sortie : matrice de "height" lignes et "width" colonnes
sim_unif_2D = function(height, width){
 return(matrix(sample(c(-1,1), height * width, replace=T), ncol = width))
}
\# But : Simule uniformément un échantillon de n matrices de taille height * width composées de -1 et 1
# Sortie : matrice de "n * height" lignes et "width" colonnes
samples_unif_2D = function(n, height, width){
 return(sim_unif_2D(n * height, width))
#----- VOISINS -----
# But : pour une configuration "config" donnée et un site identifié par son numéro de ligne "row_site"
# et son numéro de colonne "col_site", on cherche les spins voisins
# Sortie: un vecteur avec les spins voisins dans l'ordre HAUT, DROITE, BAS, GAUCHE.
# Le spin vaut 0 s'il n'existe pas
get_neighbors = function(config, row_site, col_site){
 height = dim(config)[1]
 width = dim(config)[2]
 if (row_site == 1){
   up = 0
   down = config[row_site + 1,col_site]
 else if (row_site == height) {
   up = config[row_site - 1,col_site]
   down = 0
 }
 else {
   up = config[row_site - 1,col_site]
   down = config[row_site + 1,col_site]
 if (col_site == 1){
   left = 0
   right = config[row_site, col_site + 1]
```

```
else if (col_site == width) {
   left = config[row_site, col_site - 1]
   right = 0
  }
  else {
   left = config[row_site, col_site - 1]
   right = config[row_site, col_site + 1]
 return(c(up, right, down, left))
}
#----- ENERGIE -----
# But : calculer l'énergie d'une configuration "config"
# model : argument optionnel utile dans nos tests en dernière section du mémoire
# Sortie : un entier
compute_energy = function(config, model = "ising"){
  height = dim(config)[1]
  width = dim(config)[2]
  energy = 0
  for (i in 1:height){
   for (j in 1:width){
      if (model == "ising") {
        energy = energy - config[i,j]*sum(get_neighbors(config, i, j))
     }
      else {
        # adaptation de l'énergie au modèle de Potts
        # explications de ce besoin dans la dernière section
       energy = energy - sum(config[i,j] == get_neighbors(config, i, j))
   }
  # on divise par deux pour ne pas compter en double les voisins
  return(energy/2)
# But : calcule la différence d'énergie entre une config initiale et
# cette même config où le spin à la ligne "row_site" et colonne "col_site" a changé de signe
# Sortie : un entier
compute_delta_energie = function(config, row_site, col_site){
  spin = config[row_site, col_site]
  return(2 * spin * sum(get_neighbors(config, row_site, col_site)))
}
```

Nous implémentons à présent une fonction permettant de simuler une configuration issue du modèle d'Ising à partir de l'algorithme de Gibbs : on part d'une configuration aléatoire. A chaque itération, on sélectionne un site $\sigma_{i,j}$ au hasard. Ce site prend la valeur 1 avec probabilité $p := \mathbb{P}(\sigma_{i,j} = 1 | \sigma_{-i,j})$ et -1 avec probabilité 1 - p. $\sigma_{-i,j}$ est une notation qui désigne les voisins de $\sigma_{i,j}$.

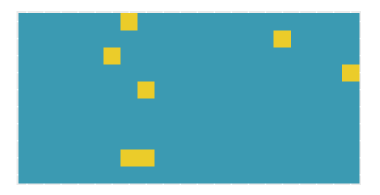
```
On a p = \frac{1}{1 + exp(\beta \Delta H)} avec \Delta H = 2\sigma_{i,j} \sum_{(k,l) \in -(i,j)} \sigma_{k,l}.
#---- SIMULATION D'UNE CONFIGURATION
# But : simuler une configuration du modèle d'ising de paramètre "beta"
    "iter" est le nombre d'iterations effectuées pour supposément atteindre la stationnarité
    "init" est une matrice qui représente la configuration initale
# Sortie : une matrice de taille "height" x "width"
sim ising 2D = function(beta, iter, init) {
  config = init
  height = dim(config)[1]
  width = dim(config)[2]
  for (i in 1:iter) {
    row = sample(1:height, 1)
    col = sample(1:width, 1)
    p = 1/(1 + exp(beta * compute_delta_energie(config, row, col)))
    config[row, col] = sample(c(1,-1), 1, prob = c(p, 1-p))
  return(config)
}
```

Maintenant que l'on sait simuler une configuration issue du modèle d'Ising, on implémente une fonction qui génère un échantillon i.i.d. de configurations. Pour cela on va continuer à faire tourner l'algorithme de Gibbs après avoir atteint la stationnarité et sélectionner les configurations tous les "epsilon" pas.

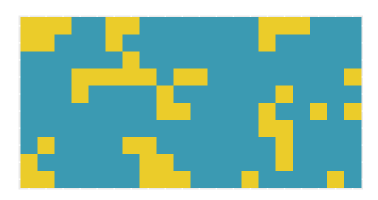
```
#----- SIMULATION D'UN ECHANTILLON DE CONFIGURATIONS ------
# Entrées :
# beta : paramètre du modèle
 height, width: taille d'une configuration
# burn_in : nombre d'itérations pour atteindre la stationnarité
  epsilon : pas de décorrélation pour sélectionner des configs iid
# m : nombre de configurations dans notre échantillon
# Sortie : matrice de hauteur m * height et de largeur width
# autrement dit les configurations sont "empilées" verticalement dans une grande matrice
samples_ising_2D = function(beta, height, width, burn_in, epsilon, m){
 # initialisation
 current_config = sim_unif_2D(height, width)
 # On effectue des itérations jusqu'à atteindre supposément l'état stationnaire
 current_config = sim_ising_2D(beta, burn_in, current_config)
 samples = current_config
 # Une fois la stationnarité atteinte, on prend une configuration tous les epsilon pas
 # afin que les configurations soient iid
 for (i in 2:m){
   current_config = sim_ising_2D(beta, epsilon, current_config)
   samples = rbind(samples, current_config)
 }
```

```
return(samples)
}
#----- VISUALISER EN COULEUR UNE CONFIGURATION ---
graph_config = function(config){
  height = dim(config)[1]
  width = dim(config)[2]
  colnames(config) <- paste("Col", 1:width)</pre>
  rownames(config) <- paste("Row", 1:height)</pre>
  df <- melt(t(config))</pre>
  colnames(df) <- c("x", "y", "value")</pre>
  return(ggplot(df, aes(x = x, y = y, fill = factor(value)))
         + geom_tile()
         + coord_fixed()
         + scale_fill_manual(values=pal2_bis)
         + labs(col="Spins : ")
         + theme(axis.ticks.x = element_blank(), axis.text.x = element_blank(), axis.ticks.y = element_
         + theme(legend.position = "none")
}
#----- VISUALISER L'EVOLUTION DE LA CHAINE PENDANT LA PERIODE DE CHAUFFE
beta = 0.5
height = 10
width = 20
# on démarre exceptionnellement d'une matrice composée uniquement de -1
iter0 = matrix(rep(-1, height*width), ncol = width)
graph_config(iter0)
```

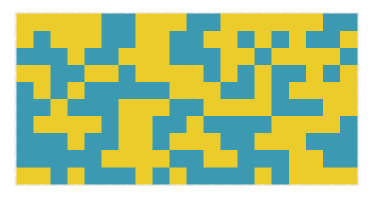
```
iter100 = sim_ising_2D(beta, 100, iter0)
graph_config(iter100)
```



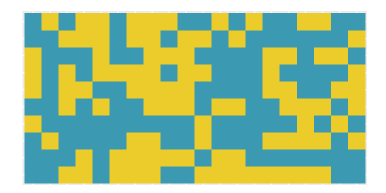
iter1000 = sim_ising_2D(beta, 900, iter100)
graph_config(iter1000)



iter10000 = sim_ising_2D(beta, 9000, iter1000)
graph_config(iter10000)



iter100000 = sim_ising_2D(beta, 190000, iter10000)
graph_config(iter100000)



5.2 Application des méthodes MCMLE, NCE et Regression logistique inverse

```
#---- DENSITES NORMALISEES ET NON NORMALISEES NECESSAIRES DANS LES METHODES
# Entrées :
# beta : paramètre du modèle
# samples : échantillon de plusieurs configurations empilées verticalement dans une matrice
# model : argument optionnel utile dans nos tests en dernière section du mémoire
# Sortie : densité non normalisée du modèle d'Ising
pm_barre_ising = function(samples, beta, model = "ising"){
  # vecteur qui contiendra l'énergie de chaque configuration
  energy_of_each_config = c()
  # nombre de configurations présentes dans le "samples" en entrée
  m = dim(samples)[1] / height
  for (i in 0:(m-1)){
    # on selectionne une configuration
    id_beginning_config = 1+i*height
    id_end_config = id_beginning_config + height - 1
    # on calcule l'énergie de la configuration sélectionnée
    energy_of_each_config = append(energy_of_each_config, compute_energy(samples[id_beginning_config:id
  return(exp(-beta * energy_of_each_config))
# Entrées :
# theta : paramètres du modèle
# samples : échantillon de plusieurs configurations empilées verticalement dans une matrice
# model : argument optionnel utile dans nos tests en dernière section du mémoire
# Sortie : logarithme de la densité du modèle d'Ising
log_pm_ising = function(samples, theta, model = "ising"){
  # theta[1] = beta
  # theta[2] = -log(Z)
  m = dim(samples)[1] / height
  energy_of_each_config = c()
  for (i in 0:(m-1)){
```

```
id_beginning_config = 1+i*height
    id_end_config = id_beginning_config + height - 1
    energy_of_each_config = append(energy_of_each_config, compute_energy(samples[id_beginning_config:id
  return(-theta[1] * energy_of_each_config + theta[2])
}
# Entrée :
  samples : échantillon de plusieurs configurations empilées verticalement dans une matrice
   param : dimensions d'une configuration
# Sortie : densité d'une matrice remplie par une loi uniforme discrète U({-1,1})
pn_discr_unif_2D = function(samples, param){
  # param[1] = height
  \# param[2] = width
  # on transforme chaque matrice empilée verticalement dans "samples" en un vecteur
  # ces vecteurs sont empilés verticalement dans une nouvelle matrice "samples"
  samples = matrix(t(samples), ncol = param[1] * param[2], byrow = TRUE)
  # on calcule la densité de chaque "matrice uniforme"
  return(rowProds(ifelse(samples == -1, 1/2, ifelse(samples == 1, 1/2, 0))))
log_pn_discr_unif_2D = function(samples, param){
  # param[1] = height
  \# param[2] = width
  return(log(pn_discr_unif_2D(samples, c(param[1], param[2]))))
#----- CHOIX DES PARAMETRES ET DIMENSIONS ------
beta = 0.5
psi = 0.8
width = 20
height = 10
burn_in = 100000
epsilon = 100
m = 100
n = 100
x = samples_ising_2D(beta, height, width, burn_in, epsilon, m)
y_mcmle = samples_ising_2D(psi, height, width, burn_in, epsilon, n)
```

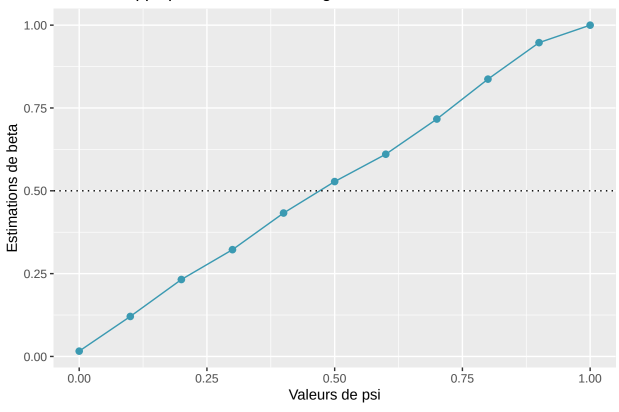
Les fonctions mc_mle, rev_log_reg et nce présentées au début de l'annexe sont valables en dimension de taille 1, c'est à dire lorsqu'un point de donnée est un scalaire et que l'échantillon de données forme un vecteur. Nous allons donc les adapter dans cette section puisque le modèle d'Ising est en dimension supérieure.

[1] 0.7727352

Après plusieurs tentatives en faisant varier la valeur de ψ sans toucher à celle de β on remarque que le paramètre estimé semble être ψ au lieu de β .

```
#---- ESSAI DE DIFFERENTTES VALEURS POUR PSI -----
PSI = seq(from = 0, to = 1, by = 0.1)
estimations beta = c()
for (p in PSI){
 estimations_beta = append(estimations_beta, mc_mle_ising(p))
df_ising_mc_mle = data.frame(PSI = PSI, estimations_beta = estimations_beta)
write.csv(df_ising_mc_mle, "dataframes/df_ising_mc_mle.csv", row.names = FALSE)
#---- GRAPHIQUE MC MLE ISING -----
df_ising_mc_mle <- read_csv("dataframes/df_ising_mc_mle.csv")</pre>
ggplot(df_ising_mc_mle, aes(x = PSI, y = estimations_beta)) +
 geom_line(color = pal1) +
 geom_point(color = pal1, size = 2) +
 ylab("Estimations de beta") +
 xlab("Valeurs de psi") +
 geom_hline(yintercept = beta, linetype="dotted") +
 theme(legend.position="bottom", legend.box="vertical", legend.margin=margin()) +
 ggtitle("MC MLE appliqué au modèle d'Ising")
```

MC MLE appliqué au modèle d'Ising



Afin de chercher d'où provient l'erreur, on trace la fonction objectif pour la valeur $\psi = 0.8$.

```
#----- GRAPHIQUE FONCTION OBJECTIF MC MLE ISING ------

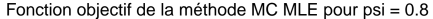
abscisse = seq(from = 0, to = 1, by = 0.1)
ordonnee = c()

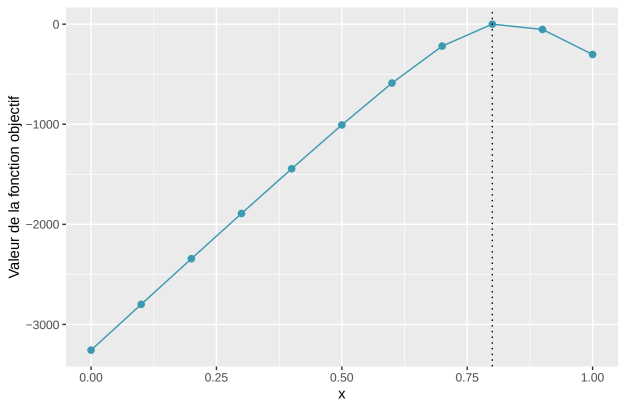
L = function(beta) { return(sum(log(pm_barre_ising(x,beta)/pm_barre_ising(x,psi))) - m*log(mean(pm_barre))

for (a in abscisse) {
    ordonnee = append(ordonnee, L(a))
}

plt = data.frame(x = abscisse, y = ordonnee)

ggplot(plt, aes(x = x, y = y)) +
    geom_line(color = pall) +
    geom_point(color = pall, size = 2) +
    ylab("Valeur de la fonction objectif") +
    geom_vline(xintercept = psi, linetype="dotted") +
    theme(legend.position="bottom", legend.box="vertical", legend.margin=margin()) +
    ggtitle("Fonction objectif de la méthode MC MLE pour psi = 0.8")
```





Nous passons à l'estimation de la constante de normalisation avec les méthode de régression logistique inverse et NCE.

```
#---- REGRESSION LOGISTIQUE INVERSE -----
rli_ising = function (x_ = x,
                      beta_ = beta,
                      height_ = height,
                      width_ = width,
                      m_{-} = m
                      n_{-} = n
                      model = "ising") {
  # echantillon de bruit
  y = samples_unif_2D(n_, height_, width_)
  # calcul des probabilités p_j
  denom = function(sample, eta) {
   return(pm_barre_ising(sample, beta_, model)*exp(eta[1]) + pn_discr_unif_2D(sample,c(height_, width_
  p_X = function(sample, eta){
   return (pm_barre_ising(sample, beta_, model)*exp(eta[1]) / denom(sample, eta))}
 p_Y = function(sample, eta){
   return (pn_discr_unif_2D(sample, c(height_, width_))*exp(eta[2]) / denom(sample, eta))}
  # fonction objectif
  L = function(eta) {
   return(sum(log(p_X(x_, eta))) + sum(log(p_Y(y, eta))))
```

```
# initialisation descente de gradient
 eta1_init = log(m_/(m_+n_-))
 eta2_init = log(n_/(m_+n_-))
 # optimisation
 const = optim(
   par = c(eta1_init,eta2_init),
   gr = "CG",
   control = list(fnscale=-1),
   fn = L
 )$par
 # calcul de la constante
 constante_additive = const[2] + log(1) - log(n_/(m_+n_-))
 # affichage de la constante de normalisation
 return(exp(-const[1] + log(m_/(m_+n_)) + constante_additive))
#---- Application avec les paramètres par défaut -----
(rli_ising())
## [1] 3.710741e+59
# ----- NCE ------
nce_ising = function(x_ = x,
                   height_ = height,
                   width_ = width,
                   n_{-} = n,
                   m = m) {
 # echantillon de bruit
 y = samples_unif_2D(n_, height_, width_)
 # fonction objectif
 h = function(u, theta){
     return( 1 / (1 + n_/m_ * exp(log_pn_discr_unif_2D(u, c(height_, width_)) - log_pm_ising(u, theta)
 J = function(theta){
   return( sum(log(h(x_, theta))) + sum(log(1 - h(y, theta))) )
 # estimation du paramètre et de la constante
 theta = optim(
   par = c(0,-138),
   gr = "CG",
   control = list(fnscale=-1),
   fn = J
 )$par
 return(c(theta[1], exp(-theta[2])))
```

```
(nce_ising())
```

[1] 1.901896e-04 1.606611e+60

Afin de vérifier nos résultats, nous pouvons utiliser le package GiRaf. Celui-ci est cependant conçu pour le modèle de Potts, dans lequel l'énergie n'est pas définie comme dans le modèle d'Ising. Afin de comparer des quantités comparables, nous avons modifié la fonction compute_energy afin d'y ajouter un argument optionnel qui l'adapte au modèle de Potts

```
# ----- CONSTANTE CALCULEE PAR LE PACKAGE GIRAF ----
NC.mrf(height, width, beta)

## [1] 4.455507e+105

# ----- CONSTANTE ESTIMEE PAR REGRESSION LOGISTIQUE INVERSE -----
(rli_ising(model = "Potts"))
```

[1] 2.346989e+100